#### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number.

11-080563

(43)Date of publication of application: 26.03.1999

(51)Int.CI.

C08L101/00 C07D307/83 C08K 5/15

(21)Application number: 09-264913

(71)Applicant :

ASAHI DENKA KOGYO KK

(22)Date of filing:

11.09.1997

(72)Inventor: NEGISHI YOSHINORI

**HIDA ETSUO** 

#### (54) SYNTHETIC RESIN COMPOSITION

#### (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject composition capable of expressing excellent heat resistance and weather resistance, and good processability and colorability at high temperature and useful for automotive coatings, agricultural materials and the like by adding a specific factore compound to a synthetic resin.

SOLUTION: This synthetic resin composition comprises (A) 100 pts.wt. of a synthetic resin and (B) 0.001-5 pts.wt. of a compound of the formula (R1-R3 are each H, a 1-18C alkyl; R4 is a 3-5C alkylene). The component B is obtained e.g. by reacting a corresponding phenol derivative compound with glycoxylic acid and subsequently subjecting the obtained 3-hydroxybenzofuranone derivative and a corresponding benzocycloalkane to a dehydration reaction.

$$R_{i}$$
 $R_{i}$ 

### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2000 Japan Patent Office

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平11-80563

(43)公開日 平成11年(1999) 3月26日

(51) Int.Cl. <sup>8</sup>	識別記号	FΙ
C 0 8 L 101/00		C 0 8 L 101/00
C 0 7 D 307/83		C 0 7 D 307/83
C 0 8 K 5/15		C 0 8 K 5/15

		誉金爾求	木間水 間水項の数1 ドレ (全 8 貝)
(21)出願番号	特願平9-264913	(71)出顧人	000000387 旭電化工業株式会社
(22)出顧日	平成9年(1997)9月11日		東京都荒川区東尾久7丁目2番35号
		(72)発明者	根岸 由典 埼玉県浦和市白幡5丁目2番13号 旭電化 工業株式会社内
		(72)発明者	
		(74)代理人	弁理士 三浦 良和

## (54) 【発明の名称】 合成樹脂組成物

## (57) 【要約】

【課題】 耐熱性および耐候性、高温での加工性、着色 性に優れる合成樹脂組成物を提供する。

【解決手段】 合成樹脂100重量部に、次の一般式

(1)で表されるラクトン化合物 0.001~5重量部 を添加してなる合成樹脂組成物である。

【化1】

$$\begin{array}{c|c}
0 & & \\
R_1 & & \\
R_2 & & \\
\end{array}$$
(1)

(式中、R1、R2、R3は各々独立に水素原子または炭素原子数1~18のアルキル 基を表す。Raは炭素原子数3~5のアルキレン基を表す。)

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 合成樹脂100重量部に、次の一般式(1)で表されるラクトン化合物0.001~5重量部

を添加してなる、合成樹脂組成物。 【化1】

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & R_3 \\
\hline
R_2 & R_3
\end{array}$$

(式中、 $R_1$ 、 $R_2$ 、 $R_3$ は各々独立に水素原子または炭素原子数 $1\sim 1$ 8のアルキル基を表す。 $R_4$ は炭素原子数 $3\sim 5$ のアルキレン基を表す。)

### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明が属する技術分野】本発明は合成樹脂組成物に関し、詳しくは、特定のラクトン化合物を添加してなる安定化された合成樹脂組成物に関する。

[0002]

【従来の技術及びその問題点】ポリエチレン、ポリプロピレン、ABS、ポリ塩化ビニル等の合成樹脂はその優れた機械的、化学的特性により、包装容器、包装用フィルム、自動車の内外装、建築資材、農業用資材、家電製品等に広く利用されている。しかし、これら合成樹脂は、成形加工時に高温に曝され、流通及び使用時には光や熱、湿気による劣化を起こし、機械強度が低下する。

【0003】かかる合成樹脂の劣化を防ぐ目的で多くの添加剤が開発され、単独あるいは種々組み合わされて用いられてきた。これらの添加剤の中でもラクトン化合物は合成樹脂に対して耐熱性、耐候性を付与し、しかも合成樹脂の着色も抑制する効果が大きいことが知られており、例えば、特開昭55-501181号公報、特開昭63-26771号公報、特開平5-65371号公報、特開平6-199826号公報、特開平6-207

041公報、特開平7-233166号報等に種々のラクトン化合物が提案されている。

【0004】ところが上記公報に開示された化合物は、比較的短時間でその効果が失われることが多く、特に屋外あるいは湿潤雰囲気下でその効果が急速に失われることが多い。また、合成樹脂を高温で加工すると耐熱性や耐候性等が失われ、実用上満足のいくものではなかった。

#### [0005]

【問題点を解決するための手段】本発明者等はかかる現状に鑑み鋭意検討を重ねた結果、合成樹脂に特定のラクトン化合物を添加すると、合成樹脂の耐熱性、耐候性、加工性が著しく改善されることを見出し本発明を完成した。

【0006】 すなわち、本発明は、合成樹脂 100重量 部に対し、次の一般式(I)で表されるラクトン化合物  $0.001\sim5$ 重量部を添加してなる、安定化された合成樹脂組成物を提供するものである。以下本発明の化合物をより詳細に説明する。

[0007]

【化2】

(式中、 $R_1$ 、 $R_2$ 、 $R_3$ は各々独立に水素原子または炭素原子数 $1\sim18$ のアルキル基を表す。 $R_4$ は炭素原子数 $3\sim5$ のアルキレン基を表す。)

【0.0.0.8】上記一般式(I) において、 $R_1$ 、 $R_2$ 、及び  $R_3$ で表されるアルキル基としては、メチル、エチル、プロビル、イソプロビル、ブチル、第三ブチル、アミル、第三アミル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、イソオク

チル、第三オクチル、2-エチルへキシル、ノニル、デシル、ウンデシル、ドデシル、トリデシル、テトラデシル、ペンタデシル、ヘキサデシル、ヘプタデシル、オクタデシル等の基が挙げられる。R<sub>4</sub>で表されるアルキレン

基としては、プロピレン、トリメチレン、テトラメチレン、ペンタメチレンが挙げられる。従って、本発明で用いられる上記一般式(I)で表される化合物としては、例えば、次に示すような化合物が好ましい。

[0009] [化3]

[0010] 【化4】

[0011] [化5]

No. 3

No. 2

[0012] [化6]

[0013] [化7]

No. 4

[0014] [化8]

No. 5

【0015】 【化9】

No. 7

【0016】これらのラクトン化合物の添加量は、合成 樹脂100重量部に対して、0.001~5重量部、好 ましくは0.005~3重量部である。添加量が少ない と安定化効果は得られず、多過ぎるとブルームして樹脂 の商品性を損なう場合がある。

【0017】上記化台物は、フェノール誘導体化合物と グリオキシル酸から3ーヒドロキシベンゾフラノン誘導 体を合成し、次にペンゾシクロアルカンと脱水反応させ ることによって容易に合成することができる。

【0018】本発明における安定性改善の対象となる合 成樹脂としては、種々の熱可塑性樹脂、熱硬化性樹脂、 エラストマーがある。熱可塑性樹脂としては、高密度、 低密度又は直鎖状低密度ボリエチレン、ボリプロピレ ン、ポリブテンー1、ボリー3-メチルペンテン、エチ レンープロピレン共重合体等のαーオレフィンの単重合 体又は共重合体、これらのαーオレフィンと共役ジエン 又は非共役ジエン等の多不飽和化合物、アクリル酸、メ タクリル酸、酢酸ビニル等との共重合体、ポリ塩化ビニ ル、ポリ塩化ビニリデン、塩素化ポリエチレン、塩素化 ポリプロピレン、ボリフッ化ビニリデン、塩化ゴム、塩 化ビニルー酢酸ビニル共重合体、塩化ビニルーエチレン 共重合体、塩化ビニルー塩化ビニリデン共重合体、塩化 ビニルー塩化ビニリデンー酢酸ビニル三元共重合体、塩 化ビニルーアクリル酸エステル共重合体、塩化ビニルー マレイン酸エステル共重合体、塩化ビニルーシクロヘキ シルマレイミド共重台体、塩化ビニルーシクロヘキシル マレイミド共重合体等の含ハロゲン樹脂、石油樹脂、ク マロン樹脂、ポリスチレン、ポリ酢酸ビニル、アクリル 樹脂、スチレン及び、又はαーメチルスチレンと他の単 量体(例えば、無水マレイン酸、フェニルマレイミド、 メタクリル酸メチル、ブタジエン、アクリロニトリル 等)との共重合体 (例えば、AS樹脂、ABS樹脂、M BS樹脂、耐熱ABS樹脂等)、ポリメチルメタクリレ ート、ポリビニルアルコール、ポリビニルホルマール、 ポリビニルブチラール、ポリエチレンテレフタレート及 びポリテトラメチレンテレフタレート等の直鎖ポリエス テル、芳香族系ポリエステル、ポリアリレート、ポリフ エニレンオキサイド、ポリカプロラクタム及びポリヘキ サメチレンアジバミド等のポリアミド、ポリイミド、直 鎖状又は分岐状ポリカーボネート、ポリアセタール、ポ リフェニレンサルファイド、ポリサルホン、ポリエーテ ルサルボン、ホリエーテルケトン、ポリエーテルエーテ ルケトン、ボリウレタン、繊維素系樹脂等の熱可塑性合 成樹脂が例示できる。熱硬化性樹脂としては、フェノー ル樹脂、ユリア樹脂、メラミン樹脂、エポキシ樹脂、不 飽和ポリエステル樹脂等が例示できる。更に、エラスト マーとしては、イソプレンゴム、ブタジエンゴム、アク リロニトリルーブタジエン共重合ゴム、スチレンープタ ジエン共重合ゴム、エチレンとプロピレン、プテンー1 等のαーオレフィンとの共重合体ゴム、更にエチレンー α-オレフィン及びエチリデンノルボルネン、シクロペ ンタジエン等の非共役ジエン類との三元共重合体ゴム等 のエラストマーが例示できる。これら樹脂及び、又はエ ラストマーをアロイ化又はブレンドしたものであっても よい。

【0019】本発明の組成物には、他の汎用の抗酸化剂、紫外線吸収剤、安定剤等の添加剤を併用することができる。これらの添加剤として特に好ましいものとしては、フェノール系、硫黄系、ホスファイト系等の抗酸化剤及び紫外線吸収剤、ヒンダードアミン系光安定剤等が挙げられる。

【0020】上記フェノール系抗酸化剤としては、例え ば、2,6-ジ第三ブチルーp-クレゾール、2,6-ジフェニルー4ーオクタデシロキシフェノール、ステア リル(3、5-ジ第三ブチルー4-ヒドロキシフェニ ル)ープロピオネート、ジステアリル(3,5-ジ第三 ブチルー4ーヒドロキシベンジル) ホスホネート、チオ ジエチレングリコールピス [(3,5-ジ第三プチルー 4-ヒドロキシフェニル)プロヒオネート〕、1,6-ハキサメチレンピス〔(3,5-ジ第三ブチルー4-ヒ ドロキシフェニル)プロビオネート]、1,6-ハキサ メチレンビス〔(3、5ージ第三プチルー4ーヒドロキ シフェニル)プロヒオン酸アミド)、4、4'-チオビ ス(6 - 第三ブチル -m - クレゾール)、 2 , 2  $^{*}$  - メ チレンビス (4-メチル-6-第三ブチルフェノー) ル)、2、2、-メチレンピス(4-エチルー6-第三 ブチルフェノール)、ビス(3,3-ビス(4-ヒドロ キシー3-第三プチルフェニル)ブチリックアシッド] グリコールエステル、4、4、-ブチリデンピス(6-第三プチルーmークレゾール)、2、21-エチリデン ビス(4、6 - ジ第三フチルフェノール)、2、2'-エチリデンピス(4-第二プチルー6-第三プチルフェ (2-1), 1, 1, 3-1, (2-1)ロキシー5ー第三ブチルフェニル)ブタン、ビス〔2 -第三プチルー4ーメチルー6ー(2ーヒドロキシー3ー 第三プチルー 5 - メチルベンジル) フェニル] テレフタ

レート、1、3、5ートリス(2、6ージメチルー3ー ヒドロキシー4-第三プチルペンジル) イソシアヌレー ト、1、3、5ートリス(3、5ージ第三プチルー4ー ヒドロキシベンジル) イソシアスレート、1、3、5-トリス(3、5ージ第三プチル-4ーヒドロキシペンジ ル) - 2、 4、 6 - トリメチルペンゼン、 1、 3、 5 -トリス〔(3,5-ジ第三プチルー4-ヒドロキシフェ ニル) プロピオニルオキシエチル) イソシアマレート、 テトラキス [メチレンー3 - (3), 5) - ジ第三プチ ルー4'-ヒドロキシフェニル)プロピオネート」 <タ ン、2 - 第三プチルー4 - メチルー6 - (2 - アクリロ イルオキシー 3 一第三プチルー 5 ーメチルペンジル) フ エノール、3、9-ビス〔1、1-ジメチルー2ー {(3-第三プチルー4-ヒドロキシー5-スチルフェ (2.1) (2.1) (2.1) (3.1)0-テトラオキサスビロ〔5.5, ウンデカン、トリエ チレングリコールピス ((3-第三プチルー4ーヒドロ キシー5ーメチルフェニル)プロピオネート】等が挙げ られる。

【0021】また、上記硫黄系抗酸化剤としては例えば、チオジプロピオン酸ジラウリル、ジミリスチル、ジステアリル等のジアルキルチオジプロピオネート類及びペンタエリスリトールテトラ(βードデシルメルカプトプロピオネート)等のポリオールのβーアルキルメルカプトプロピオン酸エステル類が挙げられる。

【0022】また、上記ホスファイト系抗酸化剤として は、例えば、トリスノニルフェニルホスファイト、トリ ス(2,4-ジ第三ブチルフェニル)ホスファイト、ト リス〔2-第三ブチルー4ー(3-第三ブチルー4ーヒ ドロキシー5ーメチルフェニルチオ) -5-メチルフェ ニル〕ホスファイト、トリデシルホスファイト、オクチ ルジフェニルホスファイト、ジ(デシル)モノフェニル ホスファイト、ジ (トリデシル) ペンタエリスリトール ジホスファイト、ジステアリルヘンタエリスリトールジ ホスファイト、ジ(ノニルフェニル) ペンタエリスリト ールジホスファイト、ピス(2、4-ジ第三ブチルフェ ニル) ヘンタエリスリトールジホスファイト、ビス (2,6-ジ第三ブチルー4-メチルフェニル)ペンタ エリスリトールジホスファイト、ビス(2,4-ジクミ ルフェニル) ペンタエリスリトールジホスファイト、ビ ス(2,4,6-トリ第三プチルフェニル)ペンタエリ スリトールジホスファイト、テトラ (トリデシル) イソ プロヒリデンジフェノールジホスファイト、テトラ (ト リデシル) -4, 4'-n-ブチリデンビス(2-第三 ブチルー 5 - メチルフェノール) ジホスファイト、ヘキ サ(トリデシル)-1、1、3-トリス(2-メチル-4-ヒドロキシー5-第三プチルフェニル) ブタントリ ホスファイト、テトラキス(2,4-ジ第三ブチルフェ ニル) ビフェニレンジホスファイト、2、21-4チレ ンピス(4,6-ジ第三プチルフェニル)(オクチル)ホ

スファイト等が挙げられる。

ージヒドロキシペンパフェノン、2ーヒドロキシー4ー メトキシペンソフェノン、ピーヒドロキシー4ーオクト キシペン・/フェノン、5、5 ー メチレンピス (2-ヒ ドロキシー4ー 4トキシペンパフェブン)等の2ーヒド ロキシベンソフェノン類:セー(セ、ーヒドロキシー 5'ーメチルフェニル)ペンゾトリアゾール、2ー (2'-ヒドロキシー3', 5'-ジ第三プチルフェニ ル)ベンゾトリアゾール、2-(2)-ヒドロキシー 31、51ージ第三プチルフェニル)ー5ークロロペン ソトリアゾール、2 - (2) -ヒドロキシー3) -第三 ブチルー5'ーメチルフェニル)ー5ークロロベンプト リアゾール、2-(2)-ヒドロキシー5)-第三オク チルフェニル)ベンゾトリアゾール、2-(2)-ヒド ロキシー3'、5'ージクミルフェニル)ペンソトリア ゾール、2,2'ーメチレンピス(4-第三十クチルー 6-ペンプトリアゾリル) フェノール等の2-(2)-ヒドロキシフェニル)ペンソトリアゾール類:フェニル サリシレート、レゾルシノールモノベンゾエート、2. 4-ジ第三ブチルフェニルー3、5、-ジ第三ブチル - 4 ' - ヒドロキシベンゾエート、2、4 - ジ第三ブチ ルフェニルー3', 5'ージ第三アミルー4'ーヒドロ キシベンゾエート、ヘキサデシルー3、5ージ第三プチ ルー4-ヒドロキシベンソエート等のベンソエート類; 2-エチルー2'-エトキシオキザニリド、2-エトキ シー4'ードデシルオキザニリド等の置換オキザニリド 類;エチルーαーシアノーβ,βージフェニルアクリレ ート、メチルー2ーシアノー3-メチルー3-(p-メ トキシフェニル)アクリレート等のシアノアクリレート 類が挙げられる。

【0023】上記紫外線吸収剤としては例えば、2,4

【0024】また、土記ヒンダードアミン系光安定剤と しては、例えば、2.2、6、6ーテトラメチルー4ー ピペリジルステアレート、1,2,2,6,6-ペンタ メチルー4ーヒヘリジルステアレート、2,2,6,6 ーテトラメチルー4ーヒヘリジルペンゾエート、Nー (2, 2, 6, 6ーテトラメチルー4ービベリジル)ド デシルコハク酸イミド、1-【(3,5-ジ第三プチル -4-ヒドロキシフェニル) プロピオニルオキシエチ ル〕 - 2, 2, 6, 6 - テトラメチルー 4 - ピヘリジル - (3, 5-ジ第三プチルー4-ヒドロキシフェニル) プロヒオネート、ビス(2,2,6,6-テトラメチル -4-ヒペリジル) セバケート、ビス(1, 2, 2, 6,6-ペンクメチルー4ーピペリジル)セパケート、 ピス (1, 2, 2, 6, 6ーペンタメチルー4ーヒベリ ジル) -2-ブチル-2-(3、5-ジ第三ブチル-4 ーヒドロキシベンジル) マロネート、N, N'ービス (2.2,6,6ーテトラメチルー4ービベリジル)へ キサメチレンジアミン、テトラ(2、2、6、6ーテト ラメチルー4ーヒベリジル) ブタンテトラカルボキシレ

ート、テトラ(1, 2, 2, 6, 6ーペンタメチルー4 ーピペリジル) ブタンテトラカルボキシレート、ビス (2, 2, 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリジル)・ ジ (トリデシル) ブタンテトラカルボキシレート、ビス (1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチルー4ーピベリジ ル)・ジ(トリデシル)ブタンテトラカルボキシレー ト、3、9ービス〔1、1ージメチルー2ー {トリス (2, 2, 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリジルオキ シカルボニルオキシ) ブチルカルボニルオキシ} エチ ルナー2, 4.8, 10ーテトラオキサスピロ(5. 5〕ウンデカン、3、9ービス〔1、1ージメチルーと - 【トリス(1、2、2、6、6・6ンタメチルー4ー ヒベリジルオキシカルボニルオキシ) ブチルカルボニル オキシ} エチルトー2、4、8、10ーテトラオキサス ヒロ〔5. 5〕ウンデカン、1、5、8、12ーテトラ +2(4.6-42.18-48-48.68-48-48)チルー4ーヒペリジル) ブチルアミフト -1, 3, 5 -1トリアジンー2ーイル] -1、5、8、12ーテトラア ザドデカン、1-(2-ヒドロキシエチル)-2,2, 6. 6ーテトラメチルー4ービベリジノール、コハク酸 ジメチル縮合物、2-第三オクチルアミノー4、6-ジ 06, 6ーテトラメチルー4ーピペリジル) ハキサメチレ ンジアミン縮合物、N. N'-ビス(2, 2, 6, 6-テトラメチルー4ーヒペリジル) ヘキサメチレンジアミ ン、「ジブロモエタン縮台物等が挙げられる。

【0025】本発明の組成物には、その他必要に応じて、重金属不活性化剤、造核剤、金属石けん、有機錫化合物、可塑剤、エポキシ化合物、発泡剤、帯電防止剤、難燃剤、滑剤、加工助剤等を配合することができる。

【0026】また、本発明の合成樹脂組成物は、農業用資材、自動車用塗料及び内外装材等の長期間に渡って高度の耐候性が要求される用途あるいは食品包装用途、医療用途等の放射線を照射される用途にも好適に用いることができ、例えば、フィルム、繊維、テープ、シート、各種成形材料、塗料、ラッカー用結合剤、接着剤、バテ及び写真材料における基材等に用いることができる。

[0027]

【実施例】次に本発明を実施例によって具体的に説明する。しかしながら、本発明はこれらの実施例によって制限を受けるものではない。

【0028】「参考例1:No. 1化合物の合成)2、4ージ第三プチルフェノール(Mw=206)20. 6g、40%グリオキシル酸(Mw=74)水溶液22. 2g、テトラリン(Mw=132)79. 2g、ロートルエンスルホン酸(Mw=190)0. 057gを300m1の丸底フラスコに仕込み、系内を窒素に置換した後、85℃、460mmlgで6時間反応させる。次に、酸性白土41. 2gを加えた後120℃、260mmlgで8時間反応させ、得られた粗生成物をエタノールから再結晶し、融点128℃の白

色粉末26.5g (純度99%、収率70.5%) を得た。また耐熱性を評価するため、示差熱分析で20%重量減少温度を測定したところ298℃であった。

【0029】 (参考例2; No. 2化台物の台成)2, 4-3第三プチルフェノールの代わりに2, 4-3第三アミルフェノール(Mw=234)23, 4gを用いる以外はNo. 1と同様にして反応及び処理を行ったところ、融点135℃の白色粉末27, 0g(純度99%、収率66, 8%)を得た。また、20%重量減少温度は320℃であった。

【0030】(実施例1)高温加工時の安定化効果をみるために、未安定化ポリプロピレン樹脂100重量部、テアリン酸カルシウム0.05重量部、テトラキス〔メチレン-3-(3',5'-ジ第三ブチル-4'-ヒドロキシフェニル)プロピオネート〕メタン<math>0.05重量部、トリス(2,4-ジ第三ブチルフェニル)ホスファイト0.05重量部及び表-1に示す試験化合物0.01重量部を混合して得た合成樹脂組成物を280℃で押し出し加工した。押し出し回数1回、3回、5回のコンパウンドを用いそのメルトインデックスを測定した。その結果を表-1に示した。

【(0.031】 (比較例 $1\sim3$ ) 試験化合物に代え比較化合物1、2、3 を用いた以外は、実施例1 と同様に操作し、台成樹脂組成物を得、実施例1 と同様にメルトインデックスを測定した。

[0032]

【化10】

比較化合物1

[0033] 【化11】

比較化合物 2

[0034]

【化12】

比較化合物 3

【0035】 【表1】

〔表 - 1〕

	試験化合物	メルトフローインデックス			
	40.5呎11. 台切	108	3回目	5回目	
実施例	化合物No. 1	12.89	14.37	15.95	
	化合物No. 2	12.99	14.45	16.03	
	化合物No. 3	13.05	14.58	16.11	
	化合物No. 4	13.17	14.65	16.16	
	化合物No.5	13.49	14.99	16.43	
	化合物No. 6	13. 19	14.57	16.31	
	化合物No. 7	13.20	14.59	16.28	
比較例	比較化合物 I	14.04	17.10	21.78	
	比較化合物 2	14.12	17.53	22.20	
	比較化合物 3	14.23	17.49	22.48	
	無添加	17.85	19.03	27.96	

【0036】(実施例2)ABS樹脂(スタイラック200:旭化成製)100重量部、ステアリン酸カルシウム1.0重量部及び表-2に示す試験化合物0.05重量部を用いて合成樹脂組成物を得、これを200℃で押し出し加工してペレットを作成し、このペレットを用いて230℃でインジェクション加工して試験片を作成した。この試験片を135℃ギヤーオーブン中で48時間加熱後の試験片について20℃でのアイゾット衝撃値を測定し、オリジナルと比較して残率を求めた。その結果を表-2に示した。

【0037】 【表2】

〔表 -2〕

		アイゾット		
	試験化合物	衝擊值残率		
実施例	化合物No. 1	90.5 %		
	化合物No. 2	89.7		
	化合物No. 3	8 8 . 9		
	化合物No. 4	89. 2		
	化合物No. 5	85.4		
	化合物No. 6	90.0		
	化合物No. 7	89.2		
比較例	比較化合物 1	70.0		
	比較化合物 2	68.5		
	比較化合物 3	68.5		
	無添加	61.3		

【0038】(実施例3)ポリカーボネート樹脂100 重量部及び表-3に示す試験化合物0.1重量部を混合 して合成樹脂組成物を得、これを300℃で押し出し加 工してペレットを作成し、このペレットを用いて300 ℃でインジェクション加工して厚さ2mmの試験片を作 成した。この試験片の変色を観察するためイエローイン デックスを測定した。その結果を表-3に示した。

[0039]

【表3】

〔表一3〕

Γ		4-7-7
	試験化合物	イエローイ
		ンデックス
実施例	化合物No. 1	10.16
	化合物No. 2	10.12
	化合物No. 3	10.20
	化合物No. 4	10.29
	化合物No. 5	10.53
	化合物No. 6	10.68
	化合物No. 7	11.11
比較例	比較化合物 1	14.00
	比較化合物 2	14.53
	比較化合物 3	14.30
	無添加	15.22

【0040】(実施例4)線状低密度ポリエチレン(エチレンーオクテンー1 共重合体)100重量部、テトラキス[メチレン3-(3',5'-ジ第三ブチルー4'-ヒドロキシフェニル)プロピオネート】メタン0.05重量部及び表-4に示す試験化合物0.05重量部を

混合して合成樹脂組成物を得、これを220℃で5回繰り返し押し出し加工してペレットを作成し、1回目と5回目のペレットのMFIを測定して5回目/1回目の比を加工安定性として評価した。また1回目のベレットを230℃でインジェクション加工して厚さ2mmの試験片を作成した。この試験片の130℃オーブン中での黒化時間から耐熱性を、130℃×300時間後のハンター比色計による黄色度とオリジナルのシートとの色差から熱着色性を評価した。その結果を表-4に示した。

[0041]

【表4】

〔表 -4〕

	7 15 M. A 44.	加工安定性	耐熱性	熱着色
	試験化合物	MFI H	時間	ΔΕ
実施例	化合物No.1	0.95	920	0.2
	化合物No. 2	0.93	900	0.2
	化合物No. 3	0.90	900	0. 2
	化合物No. 4	0.93	910	0.3
	化合物No. 5	0.89	900	0.3
	化合物No. 6	0.92	920	0.3
	化合物No. 7	0.93	910	0.2
比較例	比較化合物 1	0.78	690	0.5
	比較化合物 2	0.75	680	0. 5
	比較化合物 3	0.72	630	0.6
	無添加	0.48	4 2 0	1. 8

【0042】(実施例5)ポリ塩化ビニル(ビニカ37H:三菱モンサント化成製)100重量部、ジー2-エチルヘキシルフタレート45重量部、トリクレジルホスフェート3.0重量部、ビスフェノールA・ジグリシジルエーテル2.0重量部、ステアリン酸亜鉛0.8重量

部、ステアリン酸バリウム 0.4 重量部、バリウムノニルフェネート 0.5 重量部、オクチルジフェニルホスファイト 0.5 重量部、ソルタンモノバルミテート 3.0 重量部、メチレンビスステアリルアミド 0.3 重量部、2ーヒドロキシー4ーnーオクトキシベンゾフェノン 0.3 重量部及び表 -5 に示す試験化合物 0.1 重量部を混練ロールで加工し、厚さ 1 mmのシートを作成した。このシートを用いて 190 でのギヤーオーブン中で熱安定性試験を行なった。またウエザロメーターによる耐候性の試験を行なった。その結果を表 -5 に示した。【0043】

【表5】

〔表 \_ 5〕

	試験化合物	熱安定性	耐候性
実施例	化合物No. 1	160分	4700時間
	化合物No.2	160	4600
	化合物 N o. 3	160	4600
	化合物 No. 4	150	4500
	化合物 N o. 5	150	4600
	化合物No. 6	160	4700
	化合物No. 7	160	4600
比較例	比較化合物 1	1 2 0	3800
	比較化合物 2	1 2 0	3800
	比較化合物 .3	110	3700
	無添加	9 0	3000

[0044]

【発明の効果】上記表-1~表-5より明らかなごとく、本発明の合成樹脂組成物は、耐熱性及び耐候性に特に優れ、高温での加工性、着色性に優れていた。